\mathbf{H} 庁 JAPAN PATENT OFFICE

24. 6. 2004

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

2003年 6月27日

出 願 号 Application Number:

特願2003-184804

[ST. 10/C]:

[JP2003-184804]

RECEIVED 1 2 AUG 2004

WIPO PCI

出 人 Applicant(s):

ユニチカ株式会社

PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

2004年 7月29日

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office



【書類名】

特許願

【整理番号】

03P00182

【提出日】

平成15年 6月27日

【あて先】

特許庁長官殿

【国際特許分類】

C08L 67/00

【発明者】

【住所又は居所】

京都府宇治市宇治小桜23番地 ユニチカ株式会社中央

研究所内

【氏名】

矢野 拓磨

【発明者】

【住所又は居所】

京都府宇治市宇治小桜23番地 ユニチカ株式会社中央

研究所内

【氏名】

上田 一恵

【発明者】

【住所又は居所】

京都府宇治市宇治小桜23番地 ユニチカ株式会社中央

研究所内

【氏名】

松岡 文夫

【発明者】

【住所又は居所】 京都府宇治市宇治小桜23番地 ユニチカ株式会社中央

研究所内

【氏名】

松本 達也

【特許出願人】

【識別番号】

000004503

【氏名又は名称】 ユニチカ株式会社

【代表者】

平井 雅英

【手数料の表示】

【予納台帳番号】

037604

【納付金額】

21,000円

ページ: 2/E

【提出物件の目録】

【物件名】 明細書 1

【物件名】 図面 1

【物件名】 要約書 1

【プルーフの要否】 要

【書類名】 明細書

【発明の名称】 脂肪族ポリエステル樹脂組成物、その製造方法、及び前記樹脂組成物からなる成形体、発泡体

【特許請求の範囲】

【請求項1】 α - 及び/または β - ヒドロキシカルボン酸単位を主体とする生分解性ポリエステル樹脂(A)が、(メタ)アクリル酸エステル化合物および多価イソシアネート化合物から選ばれる1種以上の架橋剤(B)により架橋されており、さらに、樹脂(A)のカルボキシル基の一部または全部が、樹脂(A)100質量部に対して0.01~20質量部の末端封鎖剤(C)により封鎖されていることを特徴とする脂肪族ポリエステル樹脂組成物。

【請求項2】末端封鎖剤(C)が、カルボジイミド化合物、エポキシ化合物、オキサゾリン化合物、オキサジン化合物、アジリジン化合物より選ばれる1種以上の化合物である請求項1記載の脂肪族ポリエステル樹脂組成物。

【請求項3】生分解性ポリエステル樹脂(A)100質量部あたり、架橋剤(B)が0.01~10質量部配合されている請求項1記載の脂肪族ポリエステル樹脂組成物。

【請求項4】生分解性ポリエステル樹脂(A)が、L-乳酸単位、D-乳酸単位又はこれらの混合物を主体とするものであることを特徴とする請求項 $1\sim3$ いずれかに記載の脂肪族ポリエステル樹脂組成物。

【請求項5】生分解性ポリエステル樹脂(A)100質量部あたり、層状珪酸塩(D)0.05~30質量部を含む請求項1~4いずれかに記載の脂肪族ポリエステル樹脂組成物。

【請求項6】生分解性樹脂組成物(A)と末端封鎖剤(C)とを混合し、次いで、この混合物に架橋剤(B)を混合することを特徴とする請求項1記載の脂肪族ポリエステル樹脂組成物の製造方法。

【請求項7】請求項1~5いずれかに記載の脂肪族ポリエステル樹脂組成物からなる成形体または発泡体。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明は、生分解性ポリエステル樹脂が架橋され、さらにそのカルボキシル末端の少なくとも一部が封鎖されていることにより、耐熱性、成形性に優れ、かつ耐加水分解性に優れた脂肪族ポリエステル樹脂組成物、その製造方法、及びそれにより得られる成形体に関する。

[0002]

【従来の技術】

ポリ乳酸は他の生分解性樹脂と比較してTg(ガラス転移温度)が高く耐熱性に優れる反面、Tg以上の温度域での耐熱性は必ずしも高いとはいえない。また、結晶化速度が遅いことから、射出成形時の成形サイクルを長くする必要があったり、溶融粘度が低いために成形条件の制約が大きく、成形時における生産性が高いとは言えなかった。

[0003]

耐熱性や生産性を向上させるために、先に、本出願人は、生分解性ポリエステルに(メタ)アクリル酸エステル化合物や多価イソシアネート化合物を添加して架橋することを特許文献 1 や特願 2 0 0 2 - 0 3 7 0 4 6 において提案し、また、層状珪酸塩との併用を特許文献 2 で提案した。

一方、特許文献3にはポリ乳酸のカルボキシル末端を特定のカルボジイミド化 合物で封鎖することで耐熱性と耐加水分解性を向上させる技術が開示されている

[0004]

【特許文献1】

特開2003-128901号公報

【特許文献2】

特開2003-147182号公報

【特許文献3】

特開2001-261797号公報

[0005]

【発明が解決しようとする課題】

しかしながら、架橋と層状珪酸塩の添加によって、ポリ乳酸の耐熱性や成形性 は向上されるものの、長期保存や過酷な湿熱下での使用の際には、樹脂の加水分 解によって物性が保持されず、実用には十分とは言えなかった。

また、特許文献3のように、単にポリ乳酸の末端をカルボジイミド化合物で封鎖しただけでは、射出、発泡、ブロー等の成形体としては不向きであった。

本発明は、上記の様な問題点を解消するものであり、耐熱性、成形性に優れ、かつ耐加水分解性に優れた脂肪族ポリエステル樹脂組成物、その製造方法、及びそれにより得られる成形体を提供することにある。

[0006]

【課題を解決するための手段】

本発明者らは、このような課題を解決するために鋭意研究を重ねた結果、生分解性ポリエステル樹脂において、架橋と末端基封鎖とを併用することによってはじめて、上記課題が解決されることを見出し、本発明に到達した。

すなわち、本発明の要旨は下記の通りである。

- (1) α 及び/または β ヒドロキシカルボン酸単位を主体とする生分解性ポリエステル樹脂(A)が、(メタ)アクリル酸エステル化合物および多価イソシアネート化合物から選ばれる1種以上の架橋剤(B)により架橋されており、さらに、この樹脂のカルボキシル基の一部または全部が、樹脂(A)100質量部に対して0.01~20質量部の末端封鎖剤(C)により封鎖されていることを特徴とする脂肪族ポリエステル樹脂組成物。
- (2)末端封鎖剤(C)が、カルボジイミド化合物、エポキシ化合物、オキサゾリン化合物、オキサジン化合物、アジリジン化合物より選ばれる1種以上の化合物である前記(1)記載の脂肪族ポリエステル樹脂組成物。
- (3) 生分解性ポリエステル樹脂(A) 100質量部あたり、架橋剤(B) が0.01~10質量部配合されている前記(1)記載の脂肪族ポリエステル樹脂組成物。
- (4) 生分解性ポリエステル樹脂(A)が、L-乳酸単位、D-乳酸単位又はこれらの混合物を主体とするものであることを特徴とする前記(1)~(3) いずれかに記載の脂肪族ポリエステル樹脂組成物。

- (5) 生分解性ポリエステル樹脂(A) 100質量部あたり、層状珪酸塩0.0 5~30質量部を含む前記(1)~(4) いずれかに記載の脂肪族ポリエステル 樹脂組成物。
- (6) 生分解性樹脂組成物(A) と末端封鎖剤(C) とを混合し、次いで、この混合物に架橋剤(B) を混合することを特徴とする(1) 記載の脂肪族ポリエステル樹脂組成物の製造方法。
- (7) 前記(1)~(5) いずれかに記載の脂肪族ポリエステル樹脂組成物からなる成形体または発泡体。

[0007]

【発明の実施の形態】

以下、本発明を詳細に説明する。

本発明に用いる生分解性ポリエステル樹脂(A)は、 α - 及び/又は β - ヒドロキシカルボン酸単位を主体とするものである。 α - 及び/又は β - ヒドロキシカルボン酸単位の例としては、L - 乳酸、D - 乳酸、グリコール酸、3 - ヒドロキシ帝酸、3 - ヒドロキシ市学酸、3 - ヒドロキシカプロン酸が挙げられ、なかでも、工業的に大量生産が可能な点から、L - 乳酸、D - 乳酸またはこれらの混合物であることが好ましい。

したがって、本発明に用いる生分解性ポリエステル樹脂(A)としては、ポリ(L-及び/又はD-乳酸)、ポリ(グリコール酸)、ポリ(3-ヒドロキシ酪酸)、ポリ(3-ヒドロキシ古草酸)、ポリ(3-ヒドロキシカプロン酸)、これらの共重合体または混合物である。

[0008]

[0009]

生分解性ポリエステル樹脂(A)は、公知の溶融重合法により、さらに必要に 応じて固相重合法を併用して製造される。また、ポリ(3-ヒドロキシ酪酸)、 ポリ(3-ヒロドキシ吉草酸)等については微生物による生産も可能である。

[0010]

[0011]

生分解性ポリエステル樹脂の分子量には特に制限はないが、重量平均分子量が5万以上100万未満であることが好ましく、さらには8万以上100万未満であることが好ましい。重量平均分子量が5万未満である場合には樹脂組成物の溶融粘度が低すぎ、逆に、100万を超える場合には樹脂組成物の成形性が低下する。

[0012]

生分解性ポリエステル樹脂(A)を架橋するために用いられる架橋剤(B)は、 (メタ) アクリル酸エステル化合物及び多価イソシアネート化合物から1種以上選んで使用する。 (メタ) アクリル酸エステル化合物と多価イソシアネート化合物とを組み合わせて使用してもよい。

[0013]

(メタ)アクリル酸エステル化合物としては、生分解性樹脂との反応性が高く

モノマーが残りにくく、毒性が比較的少なく、樹脂への着色も少ないことから、分子内に2個以上の(メタ)アクリル基を有するか、又は1個以上の(メタ)アクリル基と1個以上のグリシジル基もしくはビニル基を有する化合物が好ましく、具体的にはグリシジルメタクリレート、グリシジルアクリレート、グリセロールジメタクリレート、トリメチロールプロパントリメタクリレート、トリメチロールプロパントリアクリレート、アリロキシボリエチレングリコールモノアクリレート、アリロキシポリエチレングリコールモノアクリレート、ポリエチレングリコールジメタクリレート、ポリプロピレングリコールジメタクリレート、ポリプロピレングリコールジングリコールジメタクリレート、ポリテトラメチレングリコールジメタクリレート、(これらのアルキレングリコール部が様々な長さのアルキレンの共重合体でも構わない)、ブタンジオールメタクリレート、ブタンジオールアクリレート等が挙げられ、中でも安全性や反応性の理由から、ポリエチレングリコールジメタクリレート、ポリプロピレングリコールジメタクリレート等が好ましい。

[0014]

多価イソシアネート化合物としては、生分解性樹脂との反応性が高くモノマーが残りにくい化合物が好ましく、具体的にはヘキサメチレンジイソシアネート、トリレンジイソシアネート、ジフェニルメタンジイソシアネート、キシリレンジイソシアネート、ナフチレンジイソシアネート、イソホロンジイソシアネート、多価イソシアネート修復したポリエステル、多価イソシアネート修復したポリ(メタ)アクリル酸化合物、多価アルコールに多価イソシアネート修復した化合物等及びそれらの混和物が挙げられる。中でも、安全性や反応性の理由から、ヘキサメチレンジイソシアネート、トリレンジイソシアネート等が好ましい。

[0015]

上記した架橋剤 (B) の配合量は、その総量を、生分解性ポリエステル樹脂 (A) 100質量部に対して $0.01\sim10$ 質量部とすることが好ましく、より好ましくは $0.01\sim5$ 質量部、さらに好ましくは $0.01\sim1$ 質量部である。0.01質量部未満では本発明の目的とする耐熱性、成形性が得られず、また、1.0質量部を超える場合には架橋の度合いが強すぎて、操業性に支障が出ることが

ある。なお、架橋剤(B)として多価イソシアネート化合物を用いる場合には、配合量が5質量部を超えると未反応のイソシアネート化合物が蒸気となって発生するなど操業性、安全性に支障が出たり、逆に再加熱した場合に分子量が低下することがあるため、生分解性ポリエステル樹脂100質量部に対して5質量部以下とすることが好ましい。

[0016]

上記の架橋剤による架橋をおこなう方法は特に限定されないが、生分解性ポリエステル樹脂と架橋剤とを溶融混錬する方法がもっとも簡便である。なお、生分解性ポリエステル樹脂に架橋剤を溶融混練する際には、架橋助剤として過酸化物を添加すると、架橋度合いを高めることができるため好ましい。過酸化物としては、樹脂への分散性が良好である有機過酸化物が好ましく、具体的にはベンゾイルパーオキサイド、ビス(ブチルパーオキシ)トリメチルシクロヘキサン、ビス(ブチルパーオキシ)メチルシクロドデカン、ブチルビス(ブチルパーオキシ)メチルシクロドデカン、ブチルビス(ブチルパーオキシ)バレレート、ジクミルパーオキサイド、ブチルパーオキシベンゾエート、ジブチルパーオキサイド、ビス(ブチルパーオキシ)ジイソプロビルベンゼン、ジメチルジ(ブチルパーオキシ)へキサン、ジメチルジ(ブチルパーオキシ)へキシン、ブチルパーオキシクメン等が挙げられる。上記過酸化物の配合量は生分解性ポリエステル樹脂100質量部に対して0.1~10質量部が好ましく、さらに好ましくは0.1~5質量部である。0.1質量部未満では架橋度合いを高める効果が低く、10質量部を超える場合には、コスト面で好ましくない。

[0017]

本発明の脂肪族ポリエステル樹脂は、カルボキシル基の一部または全部が末端 封鎖剤(C)により封鎖されている必要がある。末端封鎖の度合いは、用途に応 じて調整すればよく特に限定されないが、末端封鎖前の樹脂のカルボキシル末端 量の20%以上が封鎖されれば好ましく、さらに好ましくは50%以上、最も好 ましくは90%以上である。

[0018]

脂肪族ポリエステル樹脂のカルボキシル末端を封鎖する方法としては、樹脂の 重合時に重合系内に脂肪族アルコールやアミド化合物などの縮合反応型の末端封 鎖剤を適量添加して減圧化で脱水縮合反応させるなどしてカルボキシル末端を封鎖することもできるが、樹脂の重合度のコントロールがしやすいという点から、 重合反応終了時に、または重合後の樹脂を再溶融させた時に、付加反応型の末端 封鎖剤を添加することが好ましい。

[0019]

付加反応型の末端封鎖剤としてはカルボジイミド化合物、エポキシ化合物、オキサゾリン化合物、オキサジン化合物、アジリジン化合物から選ばれる1種以上の化合物が好ましい。

[0020]

カルボジイミド化合物の具体例としては、N, N $^{\prime}$ - $^{\prime}$ - $^{\prime}$ $^{\prime}$ $^{\prime}$ $^{\prime}$ $^{\prime}$ $^{\prime}$ $^{\prime}$ $^{\prime}$ ピルフェニルカルボジイミド、N, N´ージーoートリイルカルボジイミド、N , N $^{'}$ - ジフェニルカルボジイミド、 N , N $^{'}$ - ジオクチルデシルカルボジイミ ド、N, N´ージー2, 6ージメチルフェニルカルボジイミド、Nートリイルー $N^{'}$ ーシクロヘキシルカルボジイミド、 $N, N^{'}$ ージー2, 6ージーtert. ープ チルフェニルカルボジイミド、NートリイルーN´ーフェニルカルボジイミド、 N, N $^{\prime}$ -ジーp -ニトロフェニルカルボジイミド、N, N $^{\prime}$ -ジーp -アミノ フェニルカルボジイミド、N, N $^{\prime}$ - ジーp - ヒドロキシフェニルカルボジイミ ド、N, N $^{\prime}$ - ジーシクロヘキシルカルボジイミド、N, N $^{\prime}$ - ジーp - トリイ ルカルボジイミド、pーフェニレンービスージーoートリイルカルボジイミド、 p-フェニレンービスージシクロヘキシルカルボジイミド、ヘキサメチレンービ スージシクロヘキシルカルボジイミド、エチレンービスージフェニルカルボジイ ミド、N、N' ーベンジルカルボジイミド、NーオクタデシルーN' ーフェニル カルボジイミド、NーベンジルーN′ーフェニルカルボジイミド、Nーオクタデ シルーN'ートリルカルボジイミド、N-シクロヘキシル-N'ートリルカルボ ジイミド、N-フェニル-N' -トリルカルボジイミド、N-ベンジル-N' -トリルカルボジイミド、N,N' -ジーo -エチルフェニルカルボジイミド、N, $extsf{N}^{\prime}$ ージー $extsf{p}$ ーエチルフェニルカルボジイミド、 $extsf{N}$, $extsf{N}^{\prime}$ ージー $extsf{o}$ ーイソプロ ピルフェニルカルボジイミド、N, N' -ジーp -イソプロピルフェニルカルボ ジイミド、N, N' -ジーo -イソプチルフェニルカルボジイミド、N, N' -

[0021]

エポキシ化合物の具体例は、N-グリシジルフタルイミド、N-グリシジルー 4-メチルフタルイミド、N-グリシジルー4, 5-ジメチルフタルイミド、Nーグリシジルー3ーメチルフタルイミド、Nーグリシジルー3, 6ージメチルフ タルイミド、N-グリシジルー4-エトキシフタルイミド、<math>N-グリシジルー4ークロルフタルイミド、Nーグリシジルー4, 5ージクロルフタルイミド、Nー グリシジルー3, 4, 5, 6ーテトラブロムフタルイミド、Nーグリシジルー4-n-ブチルー5-ブロムフタルイミド、N-グリシジルサクシンイミド、N-グリシジルヘキサヒドロフタルイミド、N-グリシジルー1, 2, 3, 6-テト ラヒドロフタルイミド、 $N-グリシジルマレインイミド、<math>N-グリシジル-\alpha$, βージメチルサクシンイミド、Nーグリシジルー α ーエチルサクシンイミド、Nーグリシジルー α ープロピルサクシンイミド、Nーグリシジルベンズアミド、Nーグリシジルーpーメチルベンズアミド、Nーグリシジルナフトアミド、Nーグ リシジルステラミド、N-メチル-4,5-エポキシシクロヘキサン-1,2-ジカルボン酸イミド、N-エチルー4,5-エポキシシクロヘキサン-1,2-ジカルボン酸イミド、N-フェニルー4,5-エポキシシクロヘキサン-1,2 -ジカルボン酸イミド、N-ナフチル-4, 5-エポキシシクロヘキサン-1,

2-ジカルボン酸イミド、N-トリル-3-メチル-4, 5-エポキシシクロへ キサン-1, 2-ジカルボン酸イミド、オルソフェニルフェニルグリシジルエー テル、2-メチルオクチルグリシジルエーテル、フェニルグリシジルエーテル、 3-(2-キセニルオキシ)-1,2-エポキシプロパン、アリルグリシジルエ ーテル、ブチルグリシジルエーテル、ラウリルグリシジルエーテル、ベンジルグ ルエーテル、p-t-ブチルフェニルグリシジルエーテル、メタクリル酸グリシ ジルエーテル、エチレンオキサイド、プロピレンオキサイド、スチレンオキサイ ド、オクチレンオキサイド、ヒドロキノンジグリシジルエーテル、レゾルシンジ グリシジルエーテル、1,6-ヘキサンジオールジグリシジルエーテル、水添ビ スフェノールA-ジグリシジルエーテルなどが挙げられ、さらには、テレフタル 酸ジグリシジルエステル、テトラヒドロフタル酸ジグリシジルエステル、ヘキサ ヒドロフタル酸ジグリシジルエステル、フタル酸ジメチルジグリシジルエステル 、フェニレンジグリシジルエーテル、エチレンジグリシジルエーテル、トリメチ レンジグリシジルエーテル、テトラメチレンジグリシジルエーテル、ヘキサメチ レンジグリシジルエーテルなどが挙げられる。これらのエポキシ化合物の中から 1種または2種以上の化合物を任意に選択して脂肪族ポリエステル樹脂のカルボ キシル末端を封鎖すればよいが、反応性の点でエチレンオキサイド、プロピレン オキサイド、フェニルグリシジルエーテル、オルソフェニルフェニルグリシジル エーテル、p-t-プチルフェニルグリシジルエーテル、N-グリシジルフタル イミド、ヒドロキノンジグリシジルエーテル、レゾルシンジグリシジルエーテル 、 1 , 6 -ヘキサンジオールジグリシジルエーテル、水添ビスフェノールA -ジ グリシジルエーテルなどが好ましい。

[0022]

オキサゾリン化合物の具体例は、2-メトキシ-2-オキサゾリン、2-エトキシ-2-オキサゾリン、2-プトキシ-2-オキサゾリン、2-プトキシ-2-オキサゾリン、2-ペンチルオキシ-2-オキサゾリン、2-ペンチルオキシ-2-オキサゾリン、2-オクチルオキシ-2-オキサゾリン、2-オクチルオキシ-2-オキサゾリン、2-オナゾリン、2-オテル

オキシー2ーオキサゾリン、2ーシクロペンチルオキシー2ーオキサゾリン、2 ーシクロヘキシルオキシー2ーオキサゾリン、2ーアリルオキシー2ーオキサゾ リン、2-メタアリルオキシ-2-オキサゾリン、2-クロチルオキシ-2-オ キサゾリン、2-フェノキシ-2-オキサゾリン、2-クレジル-2-オキサゾ リン、2-0-エチルフェノキシ-2-オキサゾリン、2-0-プロピルフェノ キシー2ーオキサゾリン、2-0-フェニルフェノキシー2ーオキサゾリン、2 -m-エチルフェノキシー2-オキサゾリン、2-m-プロピルフェノキシー2 ーオキサゾリン、2-p-フェニルフェノキシ-2-オキサゾリン、2-メチル -2-オキサゾリン、2-エチル-2-オキサゾリン、2-プロピル-2-オキ サゾリン、2-プチルー2-オキサゾリン、2-ペンチルー2-オキサゾリン、 2-ヘキシル-2-オキサゾリン、2-ヘプチル-2-オキサゾリン、2-オク チルー2ーオキサゾリン、2ーノニルー2ーオキサゾリン、2ーデシルー2ーオ キサゾリン、2-シクロペンチル-2-オキサゾリン、2-シクロヘキシル-2 ーオキサゾリン、2ーアリルー2ーオキサゾリン、2ーメタアリルー2ーオキサ ゾリン、2-クロチルー2-オキサゾリン、2-フェニルー2-オキサゾリン、 2-0-エチルフェニルー2-オキサゾリン、2-0-プロピルフェニルー2-オキサゾリン、2-0-フェニルフェニル-2-オキサゾリン、2-m-エチル フェニルー2ーオキサゾリン、2-m-プロピルフェニルー2ーオキサゾリン、 2-p-フェニルフェニル-2-オキサゾリンなどが挙げられ、さらには、2, 2' ービス (2-オキサゾリン)、2, 2' ービス (4-メチルー2-オキサゾリン)、2,2′ービス(4,4′ージメチルー2ーオキサゾリン)、2,2′ -ビス(4 -エチルー2 -オキサゾリン)、2 , 2 ' -ビス(4 , 4 ' -ジエチ 、2, $2^{'}$ -ビス(4 -ブチルー2 -オキサゾリン)、2, $2^{'}$ -ビス(4 -へ キシルー2ーオキサゾリン)、2,2′ービス(4ーフェニルー2ーオキサゾリ ン)、2, 2' -ビス(4-シクロヘキシル-2-オキサゾリン)、2, 2' -ビス (4-ベンジルー2-オキサゾリン)、2, 2'-p-フェニレンビス (2ーオキサゾリン)、2,2′ーmーフェニレンビス(2ーオキサゾリン)、2, 2'-o-フェニレンビス(2-オキサゾリン)、2, <math>2'-p-フェニレンビ

ス (4-メチルー2-オキサゾリン)、2, 2' - p - フェニレンビス (4, 4´ ージメチルー2ーオキサゾリン)、2,2´ -m-フェニレンビス(4 -メチ ルー2ーオキサゾリン)、2,2′ーmーフェニレンビス(4,4′ージメチル -2-オキサゾリン)、2,2´-エチレンビス(2-オキサゾリン)、2,2 ´ ーテトラメチレンビス(2ーオキサゾリン)、2, 2´ ーヘキサメチレンビス (2-オキサゾリン)、2,2′-オクタメチレンビス(2-オキサゾリン)、 2, 2^{\prime} -デカメチレンビス(2 -オキサゾリン)、2, 2^{\prime} -エチレンビス(4-メチルー2-オキサゾリン)、2, $2^{'}$ -テトラメチレンビス (4, $4^{'}$ -ジメチルー2ーオキサゾリン)、2, 2' -9, 9' -ジフェノキシエタンビス (2-オキサゾリン)、2, 2'-シクロヘキシレンビス(2-オキサゾリン)、2,2′ージフェニレンビス(2ーオキサゾリン)などが挙げられる。さらに は、上記した化合物をモノマー単位として含むポリオキサゾリン化合物など、例 えばスチレン・2-イソプロペニル-2-オキサゾリン共重合体などが挙げられ る。これらのオキサゾリン化合物の中から1種または2種以上の化合物を任意に 選択して脂肪族ポリエステル樹脂のカルボキシル末端を封鎖すればよい。耐熱性 および反応性や脂肪族ポリエステルとの親和性の点で2, 2′ーmーフェニレン ビス (2-オキサゾリン) や2, 2'-p-フェニレンビス (2-オキサゾリン)が好ましい。

[0023]

オキサジン化合物の具体例は、2-xトキシ-5, $6-\overline{y}$ ヒドロ-4 H-1, $3-\overline{y}$ キサジン、 $2-\overline{x}$ トキシ-5, $6-\overline{y}$ ヒドロ-4 H-1, $3-\overline{y}$ キサジン、 $2-\overline{y}$ トキシ-5, $6-\overline{y}$ ヒドロ-4 H-1, $3-\overline{y}$ キサジン、 $2-\overline{y}$ トキシ-5, $6-\overline{y}$ ヒドロ-4 H-1, $3-\overline{y}$ キサジン、 $2-\overline{y}$ ルオキシ-5, $6-\overline{y}$ ヒドロ-4 H-1, $3-\overline{y}$ キサジン、 $2-\overline{y}$ ルオキシ-5, $6-\overline{y}$ ヒドロ-4 H-1, $3-\overline{y}$ +サジン、 $2-\overline{y}$ シルオキシ-5, $6-\overline{y}$ ヒドロ-4 H-1, $3-\overline{y}$ +サジン、 $2-\overline{y}$ シカロペンチルオキシ-5, $6-\overline{y}$ ヒドロ-4 H-1, $3-\overline{y}$ +サジン、 $2-\overline{y}$ シカロペンチルオキシ-5, $6-\overline{y}$ ヒドロ-4 H-1, $3-\overline{y}$ +サジン、 $2-\overline{y}$

クロヘキシルオキシー5, 6 ージヒドロー4 H-1, 3 ーオキサジン、2 ーアリ ルオキシー5, 6ージヒドロー4 H-1, 3ーオキサジン、2ーメタアリルオキ シー5,6-ジヒドロー4H-1,3-オキサジン、2-クロチルオキシー5, 6-ジヒドロ-4H-1, 3-オキサジンなどが挙げられ、さらには、2, 2′ ービス (5, 6 ージヒドロー4 H - 1, 3 - オキサジン)、<math>2, 2′ - メチレンビス (5, 6-ジヒドロー4H-1, 3-オキサジン)、2, 2'-エチレンビス(5,6-ジヒドロー4H-1,3-オキサジン)、2,2′-プロピレンビ ス(5, 6-ジヒドロー4H-1, 3-オキサジン)、2, 2^{\prime} -プチレンビス (5, 6-ジヒドロ-4H-1, 3-オキサジン)、2, 2'-ヘキサメチレンビス (5, 6-ジヒドロ-4H-1, 3-オキサジン)、2, 2'-p-フェニレンビス (5, 6-ジヒドロー4H-1, 3-オキサジン)、2, $2^{\prime}-m-$ フ ェニレンビス (5, 6-ジヒドロ-4H-1, 3-オキサジン)、2, 2'-ナ フチレンビス (5, 6-ジヒドロー4H-1, 3-オキサジン)、2, 2'-P, P' ージフェニレンビス (5, 6 ージヒドロー4 H - 1 , 3 - オキサジン) などが挙げられる。さらには、上記した化合物をモノマー単位として含むポリオキ サジン化合物などが挙げられる。これらのオキサジン化合物の中から1種または 2種以上の化合物を任意に選択してポリ乳酸のカルボキシル末端を封鎖すればよ 64

[0024]

アジリジン化合物の具体的な例は、モノ, ビスあるいはポリイソシアネート化 合物とエチレンイミンとの付加反応物などが挙げられる。

[0025]

末端封鎖剤(C)の配合量は生分解性ポリエステル樹脂100質量部に対して0.01~20質量部、好ましくは0.05~10質量部、さらに好ましくは、0.5~8質量部である。0.01質量部未満では本発明の目的とする耐加水分解性が得られず、20質量部を超えて用いても効果的ではなく、コスト面で好ましくない。

[0026]

本発明における脂肪族ポリエステル樹脂組成物は、生分解性ポリエステル樹脂

(A)、架橋剤(B)、および末端封鎖剤(C)を、一般的な押出機、例えば一軸押出機、二軸押出機、ロール混錬機、プラベンダー等を用いて溶融混練することにより製造することができる。このとき、スタティックミキサーやダイナミックミキサーを併用することも効果的である。混練状態をよくするためには二軸押出機を使用することが好ましい。

[0027]

本発明においては、生分解性ポリエステル樹脂(A)に対して、先に末端封鎖剤(C)を添加して混練しておき、後から架橋剤(B)を添加するように混練することが好ましく、このような順序で(B)、(C)成分を配合することで、効果的に耐加水分解性能を付与することができる。したがって、たとえば、生分解性ポリエステル樹脂(A)と末端封鎖剤(C)を押出機の主供給口に供給したのち、押出機の途中から架橋剤(B)を添加する方法や、生分解性ポリエステル樹脂(A)を押出機の主供給口に供給したのち、押出機の途中の第一添加口(主供給口に最も近い添加口)から末端封鎖剤(C)を添加し、第二添加口以降の添加口から架橋剤(B)を添加する方法などが好ましい。また、すでに末端封鎖された生分解性ポリエステル樹脂と架橋剤とを押出機に供給し、両者を混練してもよい。

なお、各原料を押出機に供給する際には、原料を単にドライブレンドしてもよいし、粉体フィーダー、加圧ポンプ等、公知の移送手段を適宜用いてもよい。

[0028]

本発明における脂肪族ポリエステル樹脂組成物には、層状珪酸塩(D)を配合することで樹脂の成形性をさらに向上することができる。層状珪酸塩としては、天然品であっても合成品であってもよく、また、合成品の製法としては、溶融法、インターカレーション法、水熱法等が挙げられるが、いずれの方法であってもよい。好ましい層状珪酸塩として、スメクタイト、バーミキュライト、及び膨潤性フッ素雲母等が挙げられる。スメクタイトの例としては、モンモリロナイト、バイデライト、ヘクトライト、サポナイトが挙げられる。膨潤性フッ素雲母の例としては、Na型フッ素四ケイ素雲母、Na型テニオライト、Li型テニオライト等が挙げられる。これらの層状珪酸塩の中でも、モンモリロナイトなお、カチ

オン交換容量としては25~200mep/100gであることが好ましい。

[0029]

層状珪酸塩(D)の配合量は生分解性ポリエステル樹脂(A) 100 質量部に対して $0.05\sim30$ 質量部、好ましくは $0.1\sim15$ 質量部、さらに好ましくは $0.5\sim10$ 質量部である。0.05 質量部未満では耐熱性、成形性の向上がみられず、30 質量部を超えた場合には樹脂中への微分散が困難となり、靭性が低下しやすくなる。

[0030]

層状珪酸塩(D)、特にスメクタイトは、予め有機カチオン処理しておくこと が好ましい。有機カチオンとしては、1級ないし3級アミンのプロトン化物、第 4級アンモニウム、有機ホスホニウムなどが挙げられる。1級アミンとしては、 オクチルアミン、ドデシルアミン、オクタデシルアミンなどが挙げられる。2級 アミンとしては、ジオクチルアミン、メチルオクタデシルアミン、ジオクタデシ ルアミン、ジメチルオクチルアミン、ジメチルデシルアミン、ジメチルラウリル アミン、ジメチルミリスチルアミン、ジメチルパルミチルアミン、ジメチルステ アリルアミン、ジラウリルモノメチルアミン、トリプチルアミン、トリオクチル アミン、N, N-ジメチルアニリン等が挙げられる。3級アミンとしては、トリ オクチルアミン、ジメチルドデシルアミン、ジドデシルモノメチルアミンなどが 挙げられる。4級アンモニウムとしてはテトラエチルアンモニウム、オクタデシ ルトリメリルアンモニウム、ジメチルジオクタデシルアンモニウム、ジヒドロキ シエチルメチルオクタデシルアンモニウム、メチルドデシルビス (ポリエチレン グリコール) アンモニウム、メチルジエチル (ポリプロピレングリコール) アン モニウムなどが挙げられる。さらに、有機ホスホニウムとしては、テトラエチル ホスホニウム、テトラブチルホスホニウム、テトラキス (ヒドロキシメチル) ホ スホニウム、2ーヒドロキシエチルトリフェニルホスホニウム等が挙げられる。 これらのカチオンは単独で使用しても、2種以上を組み合わせて使用してもよい

[0031]

また、層状珪酸塩を上記有機カチオンで処理する方法としては、まず層状珪酸

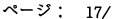
塩を水又はアルコール中に分散させ、ここへ上記有機カチオンを塩の形で添加して撹拌混合することにより、層状珪酸塩の無機イオンを有機オニウムイオンとイオン交換させた後、濾別、洗浄、乾燥する方法が挙げられる。

[0032]

本発明では、層状珪酸塩(D)を用いる場合、その生分解性ポリエステル樹脂(A)中における分散性を向上させるためには、分散性向上剤として、アルキレンオキシドやヒドロキシカルボン酸単位を有する化合物を添加してもよい。これらは生分解性ポリエステル樹脂及び層状珪酸塩の両者に親和性があり、また、層状珪酸塩の層間に挿入されやすいため、樹脂中の層状珪酸塩の分散性を向上させることができる。アルキレンオキシドの例としては、ポリエチレングリコール、ポリプロピレングリコール、が挙げられ、ヒドロキシカルボン酸単位を有する化合物としては、ポリ乳酸、ポリヒドロキシ酪酸、ポリ(εーカプロラクトン)などが挙げられる。また、ヒドロキシカルボン酸単位を有する化合物は、その末端のカルボキシル基が水酸基に置換された、例えば、ポリカプロラクトンジオールのような化合物でもよい。このような分散性向上剤として用いる化合物の数平均分子量は200~5000であることが好ましく、より好ましくは500~2000である。分子量が200未満であると成形時のガス発生や得られる成形物からのブリードアウトなどが生じる場合があり、また、分子量が5000より高いと層状珪酸塩の層間への挿入が十分でなくなる。

[0033]

上記の分散性向上剤を配合する場合には、生分解性ポリエステル樹脂100質量部に対して、0.01~20質量部が好ましく、さらに好ましくは0.02~10質量部である。配合量が0.01質量部未満では添加効果が小さく、20質量部を超えると樹脂の機械的強度、耐熱性が低下する場合がある。分散性向上剤の配合方法としては、予め層状珪酸塩(D)に含浸させておく方法、水又は有機溶媒存在下で分散性向上剤を混合した後に濾過等により水又は有機溶媒を除去する方法、生分解性ポリエステル樹脂と層状珪酸塩の溶融混錬時に添加する方法、生分解性ポリエステル合成時に層状珪酸塩と共に添加する方法などが挙げられるが、予め層状珪酸塩に混合処理しておく方法が好ましく用いられる。



[0034]

本発明の生分解性ポリエステル樹脂組成物にはその特性を大きく損なわない限りにおいて、顔料、熱安定剤、酸化防止剤、耐候剤、難燃剤、可塑剤、滑剤、離型剤、帯電防止剤、充填材等を添加することも可能である。熱安定剤や酸化防止剤としては、たとえばヒンダードフェノール類、リン化合物、ヒンダードアミン、イオウ化合物、銅化合物、アルカリ金属のハロゲン化物あるいはこれらの混合物を使用することができる。これら熱安定剤、酸化防止剤、耐候剤等の添加剤は一般に溶融混練時あるいは重合時に加えられる。無機充填材としては、タルク、炭酸カルシウム、炭酸亜鉛、ワラストナイト、シリカ、アルミナ、酸化マグネシウム、ケイ酸カルシウム、アルミン酸ナトリウム、アルミン酸カルシウム、アルミノ珪酸ナトリウム、建酸マグネシウム、ガラスバルーン、カーボンブラック、酸化亜鉛、三酸化アンチモン、ゼオライト、ハイドロタルサイト、金属繊維、金属ウイスカー、セラミックウイスカー、チタン酸カリウム、窒化ホウ素、グラファイト、ガラス繊維、炭素繊維等が挙げられる。有機充填材としては、澱粉、セルロース微粒子、木粉、おから、モミ殼、フスマ等の天然に存在するポリマーやこれらの変性品が挙げられる。

[0035]

なお、本発明の生分解性ポリエステルに他の熱可塑性樹脂及び/又は充填剤を 混合する方法は特に限定されるものではなく、通常の加熱溶融後、例えば、従来 より知られている一軸押出機、二軸押出機、ロール混練機、ブラベンダー等を用 いる混練法によって混練するとよい。また、スタティックミキサーやダイナミッ クミキサーを併用することも効果的である。

[0036]

本発明の脂肪族ポリエステル樹脂組成物は、公知の成形方法を用いて各種成形体とすることができる。成形方法としては、射出成形、プロー成形、押出成形、及び発泡成形から選ばれる1種以上の成形方法を用いることが好ましい。

[0037]

射出成形法としては、一般的な射出成形法のほか、ガス射出成形、射出プレス成形、発泡射出成形等も採用できる。射出成形時のシリンダ温度は樹脂のTmま

たは流動開始温度以上であることが必要であり、好ましくは $180\sim230$ $\mathbb C$ 、さらに好ましくは $190\sim220$ $\mathbb C$ の範囲である。成形温度が低すぎると成形でショートが発生して成形が不安定になり、また、過負荷に陥りやすく、逆に成形温度が高すぎると脂肪族ポリエステル樹脂が分解し、得られる成形体の強度が低下したり、着色する等の問題が発生するため、好ましくない。一方、金型温度は $(Tm-20\mathbb C)$ 以下とする必要がある。生分解性ポリエステル樹脂の耐熱性を高める目的で金型内で結晶化を促進する場合は、 $(Tg+20\mathbb C)\sim(Tm-20\mathbb C)$ で所定時間保った後、Tg以下に冷却することが好ましく、金型内で結晶化が不要な場合は、直接Tg以下に冷却しすれはよく、その後結晶化が必要な場合は再度 $Tg\sim(Tm-20\mathbb C)$ で熱処理することが好ましい。

[0038]

本発明の脂肪族ポリエステル樹脂組成物からブロー成形体を製造する際のブロー成形法としては、原料チップから直接成形を行うダイレクトプロー法や、まず射出成形で予備成形体(有底パリソン)を成形後にブロー成形を行う射出ブロー成形法、さらには延伸ブロー成形等も採用することができる。また予備成形体成形後に連続してブロー成形を行うホットパリソン法、いったん予備成形体を冷却し取り出してから再度加熱してブロー成形を行うコールドパリソン法のいずれの方法も採用できる。ブロー成形温度は(Tg+20℃)~(Tm-20℃)であることが必要である。ブロー成形温度が(Tg+20℃)未満では成形が困難になったり、得られる容器の耐熱性が不十分となる場合があり、逆にブロー成形温度が(Tm-20℃)を超えると偏肉が生じたり、粘度低下によりブローダウンする等の問題が発生するため、好ましくない。

[0039]

本発明の脂肪族ポリエステル樹脂組成物から押出成形体を製造する際の押出成形法について述べる。押出成形法としては、T ダイ法及び丸ダイ法を適用することができる。押出成形温度は生分解性ポリエステル樹脂組成物の融点(T m)または流動開始温度以上であることが必要であり、好ましくは $180 \sim 230 \mathbb{C}$ 、さらに好ましくは $190 \sim 220 \mathbb{C}$ の範囲である。成形温度が低すぎると成形が不安定になったり、過負荷に陥りやすく、逆に成形温度が高すぎると生分解性ポ

リエステル樹脂が分解し、得られる押出成形体の強度が低下したり、着色する等の問題が発生するため好ましくない。押出成形により、シートやパイプ等を作製することが出来るが、これらの耐熱性を高める目的で、生分解性ポリエステル樹脂組成物のガラス転移温度(Tg)以上、(Tm-20 C)以下で熱処理することもできる。

なお、得られたシートについて、真空成形、圧空成形、及び真空圧空成形等の深絞り成形を施すこともできる。深絞り成形温度及び熱処理温度は、(Tg+20°C)~(Tm-20°C)であることが好ましい。深絞り温度が(Tg+20°C)未満では深絞りが困難になったり、得られる容器の耐熱性が不十分となる場合があり、逆に深絞り温度が(Tm-20°C)を超えると偏肉が生じたり、配向がくずれて耐衝撃性が低下する場合がある。

[0040]

本発明の生分解性ポリエステル樹脂組成物から発泡体を製造する際の発泡方法 には、一般的な方法全てを適用することができる。例えば、押出機を用いて、樹 脂にあらかじめ樹脂の溶融温度で分解する分解型発泡剤をブレンドしておき、ス リット状ノズルから押出してシート状にしたり、丸形ノズルから押出してストラ ンド形状にすることができる。分解型発泡材の例としては、アゾジカルボンアミ ドやバリウムアゾジカルボキシレートに代表されるアゾ化合物、N, N'ージニ トロソペンタメチレンテトラミンに代表されるニトロソ化合物、4,4'ーオキ シビス(ベンゼンスルホニルヒドラジド)やヒドラジカルボンアミドに代表され るヒドラジン化合物、あるいは炭酸水素ナトリウムなどの無機系の発泡剤などを 挙げることが出来る。また、押出機途中から揮発型発泡剤を注入して発泡するこ とも可能である。この場合の発泡剤としては、窒素、二酸化炭素、水等の無機化 合物や、メタン、エタン、プタンなどの各種炭化水素、フロン化合物、エタノー ルやメタノール等の各種アルコール類に代表される有機溶媒などを挙げることが 出来る。また、あらかじめ樹脂組成物の微粒子を作製し有機溶媒や水など上記に 示した発泡剤を含浸させた後、温度や圧力の変化で発泡させて発泡微粒子を作製 する方法も適用できる。

[0041]

本発明の生分解性ポリエステル樹脂組成物は、上述の各種成形方法のいずれかを用いることにより、種々の成形品とすることができる。具体例としては、皿、椀、鉢、箸、スプーン、フォーク、ナイフ等の食器、流動体用容器、容器用キャップ、定規、筆記具、クリアケース、CDケース等の事務用品、台所用三角コーナー、ゴミ箱、洗面器、歯ブラシ、櫛、ハンガー等の日用品、植木鉢、育苗ポット等の農業・園芸用資材、プラモデル等の各種玩具類、エアコンパネル、冷蔵庫トレイ、各種筐体等の電化製品用樹脂部品、バンパー、インパネ、ドアトリム等の自動車用樹脂部品等が挙げられる。

[0042]

流動体用容器の具体例としては、乳製品や清涼飲料水及び酒類等の飲料用コップ及び飲料用ボトル、醤油、ソース、マヨネーズ、ケチャップ、食用油等の調味料の一時保存容器、シャンプー・リンス等の容器、化粧品用容器、農薬用容器等が挙げられる。流動体用容器の形態は、特に限定されないが、流動体を収容するためには深さ20mm以上に成形されていることが好ましい。容器の厚さは特に限定されないが、強力の点から、0.1mm以上であることが好ましく、0.1~5mmであることがより好ましい。

[0043]

また、本発明の生分解性ポリエステル樹脂組成物は、シートやパイプとすることができる。シート、パイプのさらに具体的な用途としては、深絞り成形用原反シート、バッチ式発泡用原反シート、クレジットカード等のカード類、下敷き、クリアファイル、ストロー、農業・園芸用硬質パイプ等が挙げられる。また、シート等を深絞り成形することによってさらに、食品用容器、農業・園芸用容器、ブリスターパック容器、及びプレススルーパック容器などの深絞り成形品が得られる。深絞り成形品の形態は、特に限定されないが、深さは、食品、物品、及び薬品等を収容するために2mm以上にとすることが好ましく、厚さは強力の点から、50μm以上であることが好ましく、150~500μmであることがより好ましい。食品用容器の具体的例としては、生鮮食品のトレー、インスタント食品容器、ファーストフード容器、弁当箱等が挙げられる。農業・園芸用容器の具体例としては、育苗ポット等が挙げられる。また、プリスターパック容器の具体

的例としては、食品以外にも事務用品、玩具、乾電池等の多様な商品群の包装容 器が挙げられる。

[0044]

本発明の樹脂組成物より得られる発泡体は、例えば、包装梱包分野ではコンテナー、鉄製コンテナーのあて材、緩衝材などに、文具分野ではバインダー、カットファイル、カットボックスなどに、建築土木分野ではパーテーション用芯材、表示板、緩衝壁材、キャンプ時の敷板などに、家電製品分野ではビデオカメラ、カセットの各ケース、OA機器ケースの芯材などに、食品分野では生鮮食品用包装容器、菓子器、食品用トレイなどに、生活資材用途では玄関マット、トイレマット、流しマット、浴室マット、家庭植栽マット、病院用マット、スダレ材、動物の侵入防止フェンスなどに、農業資材用途では苗床、水耕栽培の種苗基材ケースなどに、水産資材用途では漁業網用浮き、釣り用浮き、オイルフェンス用浮き、クーラーボックスなどに用いることができる。

[0045]

【実施例】

以下、本発明を実施例によりさらに具体的に説明するが、本発明は実施例のみに限定されるものではない。

[0046]

実施例及び比較例の評価に用いた測定法は次のとおりである。

(1) 分子量:

ポリ乳酸の重量平均分子量は、示差屈折率検出器を備えたゲル浸透クロマトグラフィ(GPC)装置(島津製作所製)を用いて、テトラヒドロフランを溶出液として40℃で測定し、標準ポリスチレン換算で表した。

(2) 曲げ破断強度:

ASTM-790に準じて150mm×10mm×6mmの試験片を作製し、変形速度1mm/分で荷重をかけ、曲げ破断強度を測定した。

(3) メルトフローレート (MFR):

JIS K7210に従い、附属書A表1のDの条件(荷重21.2N、試験温度190℃)にて測定した。

ページ: 22/

(4) 結晶化速度指数 (図1参照):

DSC装置(パーキンエルマー社製Pyrisl DSC)を用い、 $20 C \rightarrow 200 C$ (+500 C/分)で昇温後、 $200 C \odot 5$ 分間保持し、 $200 C \rightarrow 1$ 30 C(-500 C/分)で降温後、130 C で保持し結晶化させた。図1のグラフのように、最終的に到達する結晶化度(θ)を1としたとき、結晶化度が0.5に達した時間を結晶化速度指数(分)として求めた。

(5) カルボキシル末端基量:

樹脂 0.15 g を塩化メチレン 2 0 m l に溶解し、指示薬 (フェノールレッド) を加え、0.1 N K O H 溶液で滴定した。

(6) 射出成形性の評価:

射出成形装置(東芝機械製IS-100E)を用い、離型カップ金型(直径38mm、高さ300mm)に射出成形を行い(成形温度200℃、金型温度110℃)、良好にカップが離型出来るまでの最短のサイクル時間を調べた。

(7) 耐加水分解性評価:

恒温恒湿器(ヤマト科学製 I W 2 2 1 型)を用い、A S T M - 7 9 0 に準じた $150\,\mathrm{mm} \times 10\,\mathrm{mm} \times 6\,\mathrm{mm}$ の試験片及びペレットを、温度 $60\,\mathrm{C}$ 湿度 95%の環境下に $15\sim30\,\mathrm{B}$ 間保存し、試験片は曲げ破断強度、ペレットは $50\,\mathrm{C}$ で $50\,\mathrm{B}$ 時間真空乾燥してからMFRをそれぞれ測定した。

[0047]

実施例及び比較例に用いた原料、副原料は次のとおりである。

A. 生分解性ポリエステル樹脂

- ・樹脂A:ポリ乳酸(重量平均分子量20万、L体99%、D体1%、融点16 8℃、MFR3g/10分)
- ・樹脂B:樹脂A (ポリ乳酸) とテレフタル酸/アジピン酸/1, 4ープタンジオール共重合体(融点108℃、MFR5g/10分) の90/10 (質量比) のプレンド物。

B. 架橋剤

- (1) (メタ) アクリル酸エステル化合物
- ・PEGDM:ポリエチレングリコールジメタクリレート (日本油脂製)

ページ: 23/

(2) 多価イソシアネート化合物

- · HMD I: ヘキサメチレンジイソシアネート (ナカライ化学製)
- ・架橋助剤:ジーtーブチルパーオキサイド(日本油脂製)を用いた。

C. 末端封鎖剤

- ・CDI:N, N^{\prime} ージー2, 6ージイソプロピルフェニルカルボジイミド (バイエル社製品スタバクゾール)
- ・EPX: p-t-ブチルフェニルグリシジルエーテル(ナガセ化成社製品デナコールEX-146)
- ・OXZ:2, 2^{\prime} -m-フェニレンビス(2-オキサゾリン)(東京化成工業社製)

D. 層状珪酸塩

- ・SBN-E:層間イオンがトリメチルオクタデシルアンモニウムイオンで置換されたモンモリロナイト(株式会社ホージュン製、平均粒径 2. $5 \mu m$)
- ・MEE:層間イオンがジヒドロキシエチルメチルドデシルアンモニウムイオン で置換された合成フッ素雲母(コープケミカル株式会社製、平均粒径 6.3 μ m)

[0048]

実施例1

二軸押出機(池貝製PCM-30、ダイス直径4mm×3孔、押出ヘッド温度210℃、ダイ出口温度190℃)に、樹脂A100質量部と末端封鎖剤CDI0.8質量部をドライブレンドした物をホッパーより供給した。混練機途中からポンプを用いてPEGDM0.2質量部と架橋助剤0.4質量部を可塑剤アセチルトリブチルクエン酸1質量部に溶解した溶液を注入し、押出し、ペレット状に加工し、乾燥し脂肪族ポリエステル樹脂組成物を得た。得られた組成物の物性と耐加水分解性の評価結果を表1に示した。

[0049]

実施例2~13、比較例1~6

生分解性ポリエステル樹脂、架橋剤、層状珪酸塩、及び末端封鎖剤をそれぞれ表1に示す種類と量に変えた以外は実施例1と同様にして組成物を得、評価した

。尚、実施例 5 、6 、8 、9 、1 1 、1 2 、1 3 、比較例 4 における層状珪酸塩の添加方法は生分解性ポリエステル樹脂と層状珪酸塩をドライブレンドしホッパーから供給した。

[0050]

実施例14

二軸押出機(池貝製PCM-30、ダイス直径4mm×3孔、押出ヘッド温度210℃、ダイ出口温度190℃)に、樹脂A100質量部をホッパーより供給した。混練機途中の第一添加口(ホッパーに最も近い添加口)からポンプを用いてPEGDM0.2質量部と架橋助剤0.4質量部を可塑剤アセチルトリプチルクエン酸1質量部に溶解した溶液を注入し、第二添加口よりCDI1.5質量部をフィーダーで添加し、押出し、ペレット状に加工し、乾燥し脂肪族ポリエステル樹脂組成物を得た。

[0051]



					-						_	_	_		_												
			<u> </u>	\$2°		2.2	1.8		1.5	1.8	2.0	2.5	2.7	3.1				S .	4.8	3.4	18.2	-	,	1	Ţ,	Ţ	1. J. S.
主な樹脂組成(最は質品部を示す) 組成物の物性 成形性 耐加水分級性程価※		30日园	曲げ破断強度	保持率	(R)	8	94	76	£	8	90	93	82	83	æ	3 &	3 2	9 8	8	79	22	'	,	,	,		低下して
	計出が上記と		曲げ破	(MPa)		117.1	121.8	125.4	170. b	100.8	98.3	121.3	101.3	95.0	9 00	92. 7	0 60	9 6		102. 4	61.0	-	,	1			分子品が
	A CONTRACTOR		MFR (g/X)			۱. ه	1.4	3 .	5.3		1.3	1.8	1.7	1.9	1.6	1.5	~	֭֓֡֓֓֓֓֟֝֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֟֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֟֓֓֓֓֓֓֡֓֓֡֓֓			5.5	,	,	ı	-	,	ア商語に
	- [3	15月間	曲げ破断強度	保持率(%)	ì	* S	8 5	3 5	3	8	92	66	94	93	86	94	S	3 4	3 8	8 8	3	6	0.4	9	4	-	・・・・ ・・ ・・・ ・・・ ・・・ ・・・ ・・・ ・・・ ・・・ ・・・ ・・・ ・・・ ・・ ・・・
				(MPa)	100		130.9	197.0	161.3	101.5	103. 7	129. 1	112.0	106.4	110.7	106.2	66	- 8	1 0	27,11				8. 3	5.5	1.3	一の本の
战形件	1	発出がイング・イング			ů	3 8	3 8	3 8	3 8	8	4	62	42	44	8	39	ê	40	2 2		T WAS	8	39	- - - -	09	9	度を有していなかった。MFRではサンプルがポリマーの性質を失うほど極端に分子低が低下していた。)、のの部を配合する時の回れはす。ナギがも増加、 いまれ
組成物の物性		カキ米 イン 発 本 (1/10g)			P	-	. 0	. -	,	•	-	0	-	0	-	-	8	2	+	1	\top	27	8	3	52	27	有していなかった。MFRではサンプルがボリの部を配くするもの回ならす。
		結 語 所 所 数 令			1 4	1.4	1.4		-	?		9 : -	=	I.3	3.5	3.1	1.0	-	1	: =	3 :	F	0.1		3.5	3.1	MFR
		MFR (g/1					1.2	1.3	a C	3 6		2	5:1	1.4	1.4	=	6.0	8.0	-	: ;	; -	-	» .	1:4	1.4	1.1	47.4
		曲破強児 予磨度(e				129.6	129.3	127.8	112.0	100			113.6	114.4	113.0	113.0	110.3	113.0	129.9		136.9		111.2	136.3	138.0	112.0	ていなが
(量は質母節を示す)	卡姆华姆拉	E C	#		0.5	1.5	2.0	8.0	2.0			9 6		2.0	2.0	2.0	2.0	2.0	3.0		-	>	-	,	0	0	関を有しての報
	\vdash	╁	雅	# #	흥	ਭ	ē	ē	ē	Ē	1 8	3 8	3 3	<u> </u>	ē	윤	EPX	ZX0	G	ē	Ē	3 8	3 6	1 6	ĮĘ:	ie S	で示す。最の強調を指し
	局 大 主 砂 佐	4		0	0	0	0	4		٠ ٥	1	+	4	9	4	4	4	0	0	G	Ŀ	,		9	4	たことを示す なな低限の 個に然加1	
	商法	商業		<u> </u>		<u>'</u>	'	Ľ	SBN-E	MEE		SRN-F		HEE	١	SBN-E	SBN-E	SBN-E			,	CRN-R	1		۱	SBN-E	ルイ能であったことを示す。 中が測定に必要な最低限の強 末端封鎖剤の順に添加1
組成	橋剤	L	———		0.2	0.2	0.2	0.2	0.2	0.2	0.05	9	2	3 4	0.2		0.2	0.2	0.2	0.0	0.2			3 6	0.2	0.2	対応不利を対ける対象が対象を対象を対象を対象を対象を対象を対象を対象を対象を対象を対象を対象を対象を対
1	然極	\downarrow	種類		PEGDM	PECDM	PEGDM	PEGDM	PECDM	PECDM	ig	HWDI	Į	TOTAL	PEGDM	PECDM	PECDM	PEGDM	PECDM	-	PECDM	PECDM	HADI	DECON	recom	PECON	※:評価結果における-14箇(曲げ破断強度では、対験)※:実施例14のみ架構剤、
	生分解	H 1	4		<u>8</u>	100	100	100	100	8	8	8	5	3 3	3 .	8	8	8	100	8	8	8	8	+-		3	兼 (強) (1 4 0
	× 1-6	L	色	*	1 A	2 A	3 A	4 A	5 A	9 9	×	╁	╀	+	-	-	۷,	₹	¥	٧	Y	A	4	~	، (2	発色の対象を対象を対象を対象を対象を対象を対象を対象を対象を対象を対象を対象を対象を対
				- 1	لــ			لــــــــــــــــــــــــــــــــــــــ			東7	图图		<u>, ;</u>	₹]:	=1:	2	<u>=</u>	14	-	2	ر س	_	, v.	, (<u></u>	※ 三 重 ::
					_	 														开 教室						╝	

[0052]

表1から明らかなように、実施例1~14においては、結晶化速度が速く、射 出成形性に優れた樹脂組成物が、過酷な湿熱下に保存しても強度等の物性が保持 されていることが確認された。

比較例1では、架橋剤が添加されていないため、結晶化速度、射出成形サイクルが遅く成形性に劣っていた。また、耐加水分解性にも劣っていた。

比較例 $2\sim6$ は末端封鎖剤がまったく添加されていなかったために、ほとんど耐加水分解性はなかった。

[0053]

さらに、以下のことが明らかである。

実施例2と比較例1とを対比すると、実施例2がポリ乳酸がPGEDMによって架橋されているため、比較例1に対して結晶化速度、射出成形サイクルが著しく速くなっていることがわかる。また、末端封鎖剤は同種同量であるのに耐加水分解性は実施例2の方が優れていた。よって単に樹脂を末端封鎖した物より、末端封鎖と架橋を組み合わせた方が高温高湿下での物性保持に優れていることが分かった。

また、実施例 $1\sim4$ と、比較例2を対比すると、実施例 $1\sim4$ は、適正な量の末端封鎖剤によって末端封鎖されているため、高温高湿下で保存しても物性が保持されていることがわかる。また、末端封鎖剤の添加量が $0.5\sim8$ 質量部では、添加量に応じて物性の保持率が上昇している。

実施例 5、6においては、層状珪酸塩の添加により、無添加の実施例 2 に対してさらに結晶化速度が上昇し、射出成形サイクルが短縮された、また比較例 3 に対しては末端封鎖されているため、高温高湿下で保存しても物性が保持されている。

実施例 $7 \sim 9$ においては、ポリ乳酸をイソシアネート化合物(HMDI)で架橋しても、PEGDMで架橋した実施例 2 、5 、6 と同等の効果を示すことが分かる。

実施例10、11においては、生分解性樹脂がポリ乳酸とテレフタル酸/アジピン酸/1、4ープタンジオール共重合体のブレンド物であっても、架橋剤、または架橋剤と層状珪酸塩の添加により、結晶化速度、射出成形サイクルは速かった、また比較例5、6に対しては、末端封鎖の効果により、高温高湿下で保存しても物性が保持されている事が分かった。

ページ: 27/E

実施例12、13においては、それぞれ、エポキシ化合物、オキサゾリン化合物によって末端封鎖したが、高温高湿下で保存しても物性が保持されている。

実施例14は架橋剤と末端封鎖剤との添加順序を逆にした。その結果、結晶化速度、射出成形サイクル等は実施例2と同等であったが、耐加水分解性は末端封鎖剤の添加量が多いにも関わらずやや劣っていた。しかしながら、架橋剤を添加しない比較例2と比較すると耐加水分解性は大幅に改善されており、十分に実用に耐えうる性能を有していた。

[0054]

【発明の効果】

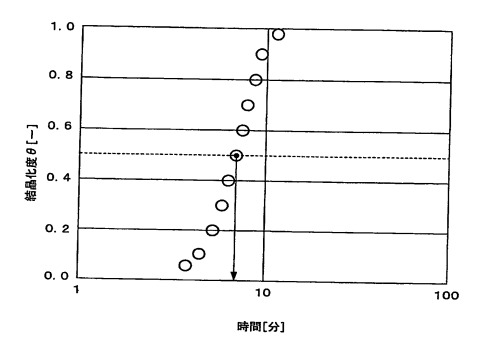
本発明によれば、耐熱性、成形性に優れ、かつ耐加水分解性に優れた脂肪族ポリエステル樹脂組成物を工業化可能な技術で提供することができる。また、この樹脂を用いて射出成形やブロー成形などの成形が可能であり、過酷な湿熱下での使用や長期保存しても物性が保持される成形体とする事ができる。

【図面の簡単な説明】

【図1】 結晶化速度指数を求めるための結晶化度(θ)と時間(分)との関係を示すグラフである。

【書類名】 図面

【図1】



【曹類名】 要約曹

【要約】

【課題】耐熱性、成形性に優れ、かつ耐加水分解性に優れた脂肪族ポリエステル 樹脂組成物を提供する。

【解決手段】 α - 及び/または β - ヒドロキシカルボン酸単位を主体とする生分解性ポリエステル樹脂(A)が、(メタ)アクリル酸エステル化合物および多価イソシアネート化合物から選ばれる1種以上の架橋剤(B)により架橋されており、さらに、樹脂(A)のカルボキシル基の一部または全部が、樹脂(A)100質量部に対して0.01~20質量部の末端封鎖剤(C)により封鎖されていることを特徴とする脂肪族ポリエステル樹脂組成物。

【選択図】 なし

ページ: 1/E

特願2003-184804

出 願 人 履 歴 情 報

識別番号

[000004503]

1. 変更年月日

1990年 8月 7日

[変更理由]

新規登録

住 所

兵庫県尼崎市東本町1丁目50番地

氏 名 ユニチカ株式会社